#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 01258669 A

(43) Date of publication of application: 16. 10 . 89

(51) Int. CI

C07D311/40 C07D311/36 C07H 17/07

(21) Application number: 63083185

KIKKOMAN CORP

(71)Applicant: (72)Inventor:

**OBATA AKIO** 

**MATSUURA MASARU** HASHIMOTO HIKOTAKA

# (54) PRODUCTION OF ISOFLAVON COMPOUND

(22) Date of filing: 06 . 04 . 88

(57) Abstract:

PURPOSE: To inexpensively obtain a large amount of aglycones from an extracted solution or ground substance of soybeans, by heating soybeans or ground soybeans at a specific temperature in immersion, grinding and/or enzyme reaction process maximize β-glucosidase activity in soybeans.

CONSTITUTION: In producing an isoflavon action, compound having estrogen antioxidation action, antihemolytic action, antilipemic action, cholesterol-lowering

action and carcinostatic action from an extracted solution of soybeans or a ground material thereof, soybeans or the ground material is heated to 45-55°C in one process of immersion process, grinding process and enzyme reaction process after grinding to maximize  $\beta\text{-glucosidase}$  in the soybeans to give an isoflavon compound containing a large amount of aglycones such as daizein or genistein which is a main substance of medicinal effects such as carcinostatic action among isoflavon compounds has extremely high utility.

COPYRIGHT: (C)1989, JPO& Japio

# ⑩ 日本国特許庁(JP)

#### 平1-258669 ⑩公開特許公報(A)

®Int. Cl. 4

識別記号

庁内整理番号

码公開 平成1年(1989)10月16日

C 07 D 311/40 311/36 C 07 H 17/07 7375-4C 7375-4C

7417-4C審査請求 未請求

請求項の数 1 (全4頁)

の発明の名称

イソフラボン化合物の製造法

願 昭63-83185 21)特

昭63(1988) 4月6日 顋 29出

@発 明 者 明 雄 千葉県野田市宮崎101番地2号

他発 明 者 勝

千葉県野田市宮崎45

者 @発 明

尭 彦

千葉県野田市中根15-6

橊 キッコーマン株式会社 顖 人 勿出

小

松

幡

本

浦

千葉県野田市野田339番地

細 鸖 明

## 1. 発明の名称

イソフラボン化合物の製造法

#### 2. 特許請求の範囲

大豆抽出液あるいは大豆磨砕物からイソフラボ ン化合物を製造するに際し、大豆中のβーグルコ シダーゼ活性が最大となるように、浸改工程、磨 砕工程あるいは磨砕後の酵素反応工程のいずれ か、あるいは2以上の工程において、大豆あるい は大豆磨砕物を45~55℃に加熱することを特徴 とするイソフラボン化合物の製造法。

# 3. 発明の詳細な説明

<産業上の利用分野>

本発明は大豆からイソフラボン化合物、特にそ のアグリコン類を多量に含むイソフラボン化合物 の製造法に関するものである。

く従来の技術及び問題点>

大豆にはダイジン、グリシチン、ゲニスチン、 ダイゼイン、ゲニステイン等のイソフラボン化合 物が含まれており、その生理活性作用はエストロ ゲン作用、抗酸化、抗溶血作用、抗菌作用、抗脂 血、抗コレステロール作用が知られており、また 最近ではガン細胞の分化誘導作用、ガン遺伝子阻 害作用等、調ガン効果も確認され、その有用性が 注目されている。

これらイソフラボン化合物のうち制ガン作用等 の医薬的な効果は配糖体ではなく、ダイゼイン、 ゲニステイン等のアグリコンが主となっている。

大豆の抽出液からイソフラボン化合物を得る方 法として、例えば特開昭62-126186 号公報が挙 げられているが、大豆中では95 %以上が配簡体 として存在している為、この方法によって得られ るイソフラボン化合物は配額体が主体となり、ア グリコンは極めて少量しか得ることはできない。

く問題点を解決するための手段>

本発明者等はイソフラボン化合物のうちでも有 用性が極めて高いアグリコンを安価かつ大量に得 る方法について検討したところ、大豆のイソフラ ボンは大豆中のβーグルコシダーゼの作用により

容易に簡結合を切断し、そのアグリコンへ変換すること、その変換は50 ℃、pH 6.3·で最大となるという知見を得た。

本発明はこの様な知見に基づき成されたものであって、大豆抽出液あるいは大豆磨砕物からイッフラボン化合物を製造するに際し、大豆中のβーグルコンダーゼ活性が最大となるように、没で工程、磨砕工程あるいは磨砕後の酵素反応工程において、大豆磨砕物を45~55℃に加熱することを特徴とするイッフラボン化合物の製造法である。

以下、本発明を具体的に説明する。

原料となる大豆は酵素の失活していないものならば、どの様なものでもよく、例えば低変性脱脂 大豆粉、ひき割り大豆、脱皮大豆、丸大豆等を用 いることができる。

これらの大豆の抽出液からイソフラボン化合物 を製造するには、大豆を5 ~10 倍の45 ~55 ℃ の温水に浸漬し、その浸渍水を抽出液として精製 原料とするが、浸渍水はダイゼインの比率が大豆

を得る方法である。

もう一方は精製用原料の粉末化物を含水アルコールでイソフラボン化合物を環流抽出し、その抽出液を常法により濃縮、乾固させ、それを少量の含水アルコールに溶解し、これを逆相系の樹町、例えばYMCーGEL ODS -A タイプ60-01(特山村化学研究所製)やダイヤイオンHP-20(三菱化成工業料製)などに吸着させた後、十分水・酸を溶出させ、次いで80%含水アルコールでアグリコンを豊富に含むイソフラボン化合物を分を水アルコールで配館体画分を流出させれば、80%含水アルコールの溶出により、アグリコン区分のみを得ることもできる。

尚、ここで用いられる逆相系の樹脂は有機溶 媒、例えばアルコール系、アセトン系等で洗浄再 生が容易であり、繰り返し利用できる。

又、精製用原料を粉末化しないで直接樹脂に吸 着させて精製することも可能であり、浸液水の場 中よりも10 %程度多くなるので、好適な精製原料と成り得る。

また大豆の膠砕物からイソフラボン化合物を製造する場合には、上記の様に浸漬した大豆を浸漬水と共に磨砕するか、あるいは常温水で浸漬して、その浸漬大豆を45~55℃で磨砕するか、あるいは磨砕後45~55℃に加熱して酵素反応させればよいが、好適には浸渍を45~55℃で行ない、これを浸渍水と共に45~55℃で磨砕し、得られた磨砕物を45~55℃に数時間保持する。こうすることにより大豆中のアグリコンの比率が大きく上昇する。

こうして得られた大豆抽出液あるいは大豆磨砕物を精製原料として用いるが、イソフラボン化合物の精製は2通りの方法がある。

1 つは溶媒による精製で精製用原料、即ち大豆 浸液水あるいは大豆磨砕物を熱風乾燥、凍結乾燥 等により粉末化し、これを n ーヘキサンあるいは 石油エーテルで脱脂し、その残渣を乾燥後エチル エーテルで抽出してインフラボンアグリコンのみ

合には、そのまま、又磨砕物の場合には常法により確遇した確液あるいは遠心分離した上涯液を逆相系の樹脂に接触させ、以下上記と同様に精製する。

以下、実験例を示し本発明の効果を説明する。 実験例1

脱皮大豆を5 倍量の20 ~80 ℃の水に6 時間没 漬し、その浸液水と浸液大豆を直ちに冷却、凍結 させる。それを凍結乾燥機にて乾燥、粉末化し、 その一定量を80 % メタノールで環流抽出し、定 容したものの一定量を高速液体クロマトクラフィー(Waters 社209 D 型)にて分析した。

結果を第1表に示す。

	アグリコン串(%)			
投资温度	浸渍大豆 + 浸渍水		没 漬 水	
	ゲニス <sup>*</sup> テイン	ダイゼ** イン	ゲニス* テイン	ダイゼ** イン
20 (°C)	3	5	<del>-</del>	_
30	8	8	-	_
40	14	16	20	36
45	18	24	23	39
50	23	29	24	40
55	21	26	33	45
60	12	15	18	. 36
70	6	7	_	_
80	4	- 4		

実験例 1 、 2 の結果から明らかな様に浸渍温度 45 ~55 ℃で、又浸渍水のpH 6.3 でイソフラボ ンアグリコンへの変換が最大となる。

#### く実施例>

以下に実施例を示す。

## 実施例1

脱皮大豆を5 kgを50 ℃の温水25 ℓ中に浸漬し、50 ℃で保温しながら2 時間浸渍した。

次いで、その浸液水をエポパレーターにて濃縮、乾固し、精製原料450 gを得た。これをソックスレー抽出器を使い、ローヘキサンにて脱脂した。次いで、その残液を十分乾燥した後、エチルエーテルにて抽出し、イソフラボンのアグリコン0.5 gを得た。

#### 実施例2

実施例1と同様に浸渍した脱皮大豆を浸漬水と 共に50℃にて磨砕し、その磨砕物を50℃、1時間保持したものを凍結乾燥機にて乾燥、粉末化し、精製原料4.1kgを得た。これを実施例1と同様に、nーヘキサンによる脱脂、エチルエーテル

## 実験例2

結果を第2表に示す。

第 2 表

34 54 4 77	アグリコン串(%)		
设资水 pH	ゲニステイン	ダイゼイン	
5.5	33	42	
6.3	39	43	
6.9	35	39	
8.0	33	35	
9.0	19	23	
10.0	17	20	
11.0	15	16	

によるアグリコンの抽出を行ない、イソフラボンアグリコン7.2 gを得た。50 ℃の磨砕及びその 温度での1 時間保持によりアグリコン率は60 % 以上になった。

## 実施例3

低変性脱脂大豆(日清ソーヤフラワー)10 ㎏に50 ℃の水、50 gを加え、1 時間撹拌した。これをスプレードライにて熱風乾燥し、精製原料を得た。精製原料に対し5 倍量の80 %熱メタノールによりイソフラボン類を抽出し、減圧乾固して粗イソフラボン画分103 gを得た。これを少量のメタノールに再溶解し、充填剤としてODS ーAタイプ60-01 (輸出村化学研究所製)をつめため70 mm×100 cmのカラムに通して吸着させた。

次いで、40 %のメタノールでフェノール酸やイソフラボン配館体画分を流出させ、除去し、次いで80 %メタノールで溶出し、これを減圧乾固したところ、アグリコン9.5 gを得た。

# 実施例4

脱皮大豆を実施例1と同様の方法で浸渍処理し

て得た浸渍水25 &に、合成吸音剤ダイヤイオンHP-20 (三菱化成工業財製)1 ㎏を加え、1 時間撹拌しながら、イソフラボン化合物を吸着させた。次いで、その樹脂を濾別して、20 %のエタノールで洗浄してフェノール酸を除去し、次いで80 %エタノールで溶出させイソフラボン化合物を得た。これの減圧乾燥後の重量は1.1 gであった。このイソフラボン化合物中には約40 %のアグリコンが含有していた。

特許出願人 キッコーマン株式会社